Physiologically acceptable inks for printing by means of inkjet writing means

Publication number: CH662358 Publication date: 1987-09-30

Inventor: MONTIBELLER IVAN; GLAESEL VOLKER INGO
Applicant: BUETTNER AG FRANZ: THOMAE GMBH DR K

Classification:

- international: B41M1/26; C09D11/00; B41M1/26; C09D11/00; (IPC1-

7): C09D11/00; B41M1/40; B41M1/42

- european: B41M1/26; C09D11/00C6 Application number: CH19840005319 19841106 Priority number(s): CH19840005319 19841106

Report a data error here

Abstract of CH662358

Physiologically acceptable links for printing foods such as fruits, eggs, sweets and cheese and pharmaceutical mouldings such as film tablets, capsules and coated tablets by inkjet writing means contain not only physiologically acceptable dyes and film-formers with or without further auxiliaries but also solvents of the general formula where R1 is a hydrogen or methyl, R2 is hydroxyl, methoxy or ethoxy and R3 is hydroxyl, methoxy or thoxy. The surface tension and the viscosity of the inks is 15 to 40 mN/m and 2 to 40 mPa.s respectively. The inks are used for the contactless printing of foods and pharmaceutical mouldings.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

9

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

BUNDESAMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

① CH 662 358

(5) Int. Cl.4: C 09 D 11/00 B 41 M 1/40 B 41 M 1/42

Erfindungspatent für die Schweiz und Liechtenstein Schweizerisch-liechtensteinischer Patentschutzvertrag vom 22. Dezember 1978

12 PATENTSCHRIFT A5

5319/84 (73) Inhaber: (21) Gesuchsnummer: Franz Büttner AG, Egg b. Zürich Dr. Karl Thomae Gesellschaft mit beschränkter Haftung, Biberach/Riss (DE) 2 Anmeldungsdatum: 06.11.1984 (72) Erfinder: Montibeller, Ivan, Egg b. Zürich Gläsel, Volker Ingo, Biberach (DE) 24) Patent erteilt: 30.09.1987 (45) Patentschrift (74) Vertreter: 30.09.1987 Patentanwalts-Bureau Isler AG, Zürich veröffentlicht:

- 64 Physiologisch verträgliche Tinten zum Drucken mittels Tintenstrahl-Schreibeinrichtungen.
- ② Physiologisch verträgliche Tinten zum Bedrucken von Lebensmitteln wie Früchten, Eiern, Süsswaren und Käse sowie von Arzneimittelformlingen wie Filmtabletten, Kapseln und Dragées, mittels Tintenstrahlschreibeinrichtungen enthalten neben physiologisch verträglichen Farbstoffen und Filmbüldnern und gegebenenfalls weiteren Hilfsmitteln Lösungsmittel der allgemeinen Formel

$$R_1 - CH - CH_2 - R_3$$
 (1)

in der R. ein Wasserstoffatom oder die Methylgruppe, R. die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe und R. die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe bedeuten. Die Oberflächenspannung und die Viskosität der Tinten liegen bei 15 bis 40 mN/m bzw. 2 bis 40 mPa.s. Die Tinten werden zum berührungslosen Bedrucken von Lebensmitteln und Arzneinitätelformlingen eingesetzt.

1. Physiologisch verträgliche Tinten zum Bedrucken mittels Tintenstrahlschreibeinrichtung von Formkörpern, insbesondere solchen mit nicht-porösen Oberflächen, dadurch gekennzeichnet, dass sie physiologisch verträgliche Farbstoffe 5 und Filmbildner in einem Lösungsmittel der allgemeinen For-

$$\begin{array}{ccc} R_1 & - CH - CH_2 - R_3 \\ & & \\ & R_2 \end{array} \qquad \begin{bmatrix} I \end{bmatrix}$$

in welcher

R₁ ein Wasserstoffatom oder die Methylgruppe.

R2 die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe, und R₃ die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe bedeuten, oder in einem Gemisch von Lösungsmitteln dieser Formel gelöst enthalten, und dass sie bei 25 °C eine Oberflächenspannung zwischen 15 und 40 mN/m und eine Viskosität zwischen 2 und 40 mPa · s aufweisen.

2. Tinten nach Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie bei 25 °C eine Oberflächenspannung zwischen 25 und 40 mN/m und eine Viskosität zwischen 5 und 15 mPa·s aufweisen.

3. Tinten nach Patentanspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass sie ausserdem physiologisch verträgliche Trocknungsverzögerer und/oder Konservierungsmittel und/ oder Lösungsvermittler und/oder Agenzien zur Einstellung der Oberflächenspannung enthalten.

 Tinten nach einem der Patentansprüche 1 bis 3. dadurch gekennzeichnet, dass sie als Lösungsmittel Ethylenglykolmonomethylether, Ethylenglykolmonoethylether, 1,2-Propylenglykolmonomethylether, 1,2-Propylenglykolmonoethylether, 1,2-Propylenglykoldimethylether, 1,2-Propylenglykoldiethylether oder Gemische von mehreren dieser Stoffe und als Trocknungsverzögerer aliphatische Alkohole mit 3 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Wasser-Alkohol-Gemische oder bis zu 10 Gewichtsprozent Wasser enthalten.

5. Tinten nach einem der Patentansprüche 1 bis 4. dadurch gekennzeichnet, dass sie als Filmbildner Acetylcellulosephthalat, Ethylcellulose, Acrylharze, Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon, Schellack, zur Gruppe der Prolamine gehörende Eiweissstoffe 45 des Mais oder Mischungen von mehreren dieser Stoffe ent-

 Tinten nach einem der Patentansprüche 1 bis 5. dadurch gekennzeichnet, dass sie als Lösungsvermittler Ammoniak, Natronlauge oder Kalilauge enthalten.

 Verwendung von Tinten nach einem der Patentansprüche 1 bis 6 zum berührungslosen Bedrucken von Formkörpern, die phamazeutische Formlinge oder Lebensmittel sind, mit Hilfe von Tintenstrahlschreibeinrichtungen.

8. Verwendung nach Patentanspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass zum Bedrucken Unterdruck-Tintenstrahlschreibeinrichtungen verwendet werden.

9. Verwendung nach Patentanspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass die genannten Formkörper solche mit nicht-poröser Oberfläche, wie Filmtabletten, Kapseln, Dragées, Lutschtabletten, Bonbons, Eier, Früchte, Gemüse und Käse sind

Verfahren zur Herstellung pharmazeutisch geeigneter Tinten zum Bedrucken von Filmtabletten, Kapseln oder Dragées mittels Tintenstrahlschreibeinrichtungen, dadurch gekennzeichnet, dass pharmakologisch verträgliche Farbstoffe und Filmbildner in einem Lösungsmittel der allgemeinen Formel I:

R1 ein Wasserstoffatom oder die Methylgruppe,

R2 die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe, und

R3 die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe bedeuten,

10 oder in einem Gemisch von Lösungsmitteln dieser Formel gelöst werden, und dass die fertigen Tintenlösungen bei 25 °C eine Oberflächenspannung zwischen 15 und 40 mN/m und eine Viskosität zwischen 4 und 40 mPa ·s aufweisen.

Die Erfindung betrifft physiologisch verträgliche Tinten zum Drucken mittels Tintenstrahl-Schreibeinrichtungen, insbesondere Unterdruck-Tintenstrahleinrichtungen, insbesondere zum Bedrucken von nicht porösen Oberflächen, z.B. in der pharmazeutischen Industrie für Filmtabletten, Kapseln, Dragées usw. und in der Lebensmittelindustrie für Käse, Eier, Früchte, Süsswaren usw.

Es wurden schon verschieden zusammengesetzte Tinten zum Beschriften von Papier mit Hilfe von Tintenstrahl-Schreibeinrichtungen beschrieben. Es soll hier beispielsweise auf die britische Patentanmeldung 2 070 049 hingewiesen

werden, die eine wässerige Tintenzusammensetzung beschreibt, bestehend aus einem sauren Farbstoff und Polyäthylenglykol neben weiteren Hilfsstoffen, wobei die Tinte eine Viskosität von 4 bis 20 mPa·s bei 25 °C und eine Oberflächenspannung von 40 bis 60 mN/m aufweist. Eine andere bekannte Tinte (vergleiche DE 3 128 231 Al) besteht aus einem Lösungsmittel, das 1 bis 99% Cyclohexanol bzw. Cyclohexanolderivate bzw. Ethylenglykol neben einem Farbstoff enthält. Bekannt ist auch (vgl. DE 2 617 407 AI) eine Druckfarbe für das Strahldrucken auf glasierten Keramikflächen, bestehend aus einem löslichen linearen niedermoleku-

laren Novolack, einem in Wasser und Alkohol löslichen Farbstoff, einer Organosiliciumverbindung, enthaltend eine hochfunktionelle (Amino-)Gruppe und aus einem Alkohol- oder Alkoholwassergemich, in welchem die Bestandteile löslich sind.

Alle diese Tinten eignen sich schon deshalb nicht für das berührungslose Bedrucken von Arznei- und Lebensmitteln, da ihre Farben und Hilfsstoffe nicht den gesetzlichen Anforderungen, wie sie die Arznei- und Lebensmittel-Gesetze der verschiedenen Länder oder die Verordnungen entsprechender

50 Behörden vorschreiben, entsprechen. Im übrigen sind diese Tinten mehr für saugende, poröse Oberflächen geeignet und trocknen auf nicht porösen Filmen nicht schnell genug aus, wodurch sie für eine Produktion sehr hoher Stückzahlen pro Stunde nicht in Frage kommen.

Die Hersteller von pharmazeutischen Produken sind aus Gründen der Arzneimittel-Sicherheit bestrebt, das Aussere ihrer Produkte so zu gestalten, dass die Produkte jederzeit leicht zu identifizieren sind. Bei festen pharmazeutischen Darreichungsformen wie Filmtabletten, Dragees, Kapseln

on und Lutschtabletten werden beispielsweise deren Grösse, Gewicht, Form und Farbe, bei Filmtabletten auch Gravuren und bei Dragées und Kapseln Offsetdrucke als Identifikationsmerkmale eingesetzt. Ebenso bietet das berührungslose Bedrucken von Lebensmitteln die Möglichkeit der Kenn-65 zeichnung und Verzierung. Für die Offsetdrucke dürfen nur bestimmte pharmazie- bzw. lebensmittelgerechte Farben ver-

wendet werden. Der Offsetdruck selbst ist aber immer mit den verschiedensten Problemen behaftet. Ein Hauptproblem besteht darin, dass jeder Körper einzeln zu bedrucken ist, wobei diese Art der Bedruckung sehr zeit- und kostenaufwendig ist.

Es bestand deshalb der Wunsch, das Offsetdruck-Verfahren durch ein wesentlich rascheres und kostengünstigeres Druckverfahren zu ersetzen, wobei das neue Druckverfahren zeitlich gesehen auch mit sehr schnell laufenden Maschinen, z.B. Tablettenpressen, die 200 000 bis 300 000 Formlinge in der Stunde herstellen, Schritt halten soll. So beschreibt beispielsweise die deutsche Patentschrift 2 849 495 ein solches Verfahren zum berührungslosen Bedrucken von festen Arzneiformen wie Filmtabletten. Dieses Verfahren gestattet auch das berührungslose Bedrucken von Filmtabletten mit Gravuren oder Kerben, die bisher dem Offsetdruck nicht oder nur schwer zugänglich waren.

Um einerseits das kostspielige Anbringen von Identifikationsmerkmalen, wie sie oben geschildert wurden, zu vereinfachen und andererselts die Vorteile, die das berührungslose Bedrucken von Filmtabletten oder Dragées aufweisen, voll nutzen zu können, war es notwendig, geeignete Tintenzusam- 20 mensetzungen zu finden und zu entwickeln. Geeignete Tintenzusammensetzungen gab es für das berührungslose Bedrucken von Filmtabletten, Dragées oder Kapseln, insbesondere mit Unterdruck-Systemen, bisher nicht. Es wurde auch nie ein Versuch gemacht, die wenigen, durch die Pharmakopöen der einzelnen Länder für Arzneimittel zugelassenen Farbstoffe in Tintenzusammensetzungen einzubringen, die sich für die Verarbeitung mit Unterdrucktintenstrahlschreibeinrichtungen eignen.

An Tinten, die sich für derartige Drucke eignen, sind folgende Anforderungen zu stellen:

a) Sie müssen für Tintenstrahlschreibeinrichtungen, insbesondere aber für die Unterdrucksysteme, geeignet sein, d.h. einen sauberen Tropfenabriss ermöglichen, ohne die Kapillaren der Druckköpfe auch nach längerer Verweildauer zu verstopfen. Sie dürfen innerhalb der Düsen oder auf den Düsenplatten eines Tintenstrahl-Schreibers auch nach einer längeren Standzeit nicht eintrocknen.

 b) Sie müssen den gesetzlichen Anforderungen genügen bzw. physiologisch unbedenklich sein.

c) Die Tinten müssen schnell trocknen und auf glatten Oberflächen gut haften.

d) Die mit diesen Tinten erzeugten Schriften oder Symbole müssen auch nach der Trocknung gut lesbar, wischfest, lichtecht und kontrastreich sein und dies auch nach längerer Lagerzeit bleiben.

e) Die exakte Tropfenbildung in der Schreibeinrichtung muss über einen weiten Frequenzbereich stabil bleiben, so dass bei den verschiedensten Produktionsgeschwindigkeiten ein gleichbleibend optimales Schriftbild erreicht wird.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, dass diese Anforderungen durch Tintenzubereitungen dann erfüllt werden, wenn in einem Lösungsmittel der allgemeinen Formel

in welcher

R1 ein Wasserstoffatom oder die Methylgruppe,

R2 die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe, und die Hydroxyl-, Methoxy- oder Ethoxygruppe bedeuten, oder in einem Gemisch von Lösungsmitteln dieser Formel pharmakologisch verträgliche Farbstoffe zusammen mit Film- 65 bildner und gegebenenfalls, Trocknungsverzögerer und Konservierungsmittel gelöst werden, die fertigen Tintenlösungen bei 25 °C eine Oberflächenspannung zwischen 15 und

40 mN/m, vorzugsweise 25 bis 40 mN/m, und eine Viskosität zwischen 2 und 40 mPa·s, vorzugsweise zwischen 5 und 15 mPa·s, aufweisen.

Die erfindungsgemässen Tinten sind in Patentanspruch 1 5 definiert, ihre Verwendung in Patentanspruch 7 und die Herstellung solcher Tinten in Patentanspruch 10. Als Lösungsmittel dienen bevorzugt Ethylenglykoldime-

thylether, Ethylenglykoldiethylether, Ethylenglykolmonomethylether, Ethylenglykolmonoethylether, 1,2-Propylenglykolmonomethylether, 1,2-Propylenglykolmonoethylether, 1,2-Propylenglykoldimethylether, 1,2-Propylenglykoldiethylether oder Gemische dieser Stoffe, als Trocknungsverzögerer neben Wasser, höhere Alkohole, wie n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, Isobutanol oder Petanole, aber auch Gemi-15 sche dieser Alkohole allein oder zusammen mit Wasser, als

Konservierungsmittel beispielsweise Benzoesäure, p-Hydroxybenzoesäure, ein oder mehrere p-Hydroxybenzoesäureester, z.B. der Methyl-, Propyl- oder Ethylester. Der Wassergehalt beschränkt sich im allgemeinen auf Mengen bis zu 10 Gewichtsprozent bezogen auf die fertige Tinte.

Als Filmbildner haben sich besonders bewährt Acetylcellulosephthalat, Ethylcellulose, Acrylharze, Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose bzw. Propylenglykolether der Methylcellulose, Polyvinylpyrrolidon, Schellack, 25 zur Gruppe der Prolamine gehörende Eiweissstoffe des Mais mit 35% Glutaminsäure, 25% Leucin, 9% Prolin und 7% Phenylalanin (Mol.-Gewicht: 35 000 bis 38 000, Zein®), aber auch Kombinationen dieser Filmbildner z.B. von Schellack mit Ethylcellulose, Schellack mit Polyvinylpyrrolidon oder Schel-30 lack mit Pharmacoat.

Besonders bevorzugt sind Rezepturen, die als Lösungsmittel Ethylenglykolmonomethylether, 1,2-Dimethoxyethan, Propylenglykolmonomethylether, Propylenglykolmonoethylether oder Gemische dieser Lösungsmittel, als Filmbildner Schel-

lack, Polyvinylpyrrolidon, Methylcellulose, Ethylcellulose, Acrylharze oder Gemische dieser Filmbildner und gegebenenfalls als Trocknungsverzögerer 0,5 bis 1 Gewichtsprozent an Wasser oder n-Butanol enthalten.

Die Farbstoffe werden dem Lösungsmittel im allgemeinen 40 in einer Menge von 0,1 bis 5 Gewichtsprozent beigemischt. Geeignete Farbstoffe sind:

Amaranth (E 123):

Chem. Bezeichnung: 1-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthol-45 3.6-disulfonsäure, Trinatriumsalz

Azorubin (E 122):

Chem. Bezeichnung: 2-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-1-naphthol-4-sulfonsäure, Dinatriumsalz

FD&C Blue No. 1:

Chem. Bezeichnung: 4-[N-Äthyl-N-(3-sulfobenzyl)]aminophenyl-4'-[N-āthyl-N-(3-sulfobenzyl)]iminio-cyclohexadienyliden-phenylmethan-2"-sulfonsäure, Dinatriumsalz

Brillantsäuregrün (E 142):

Chem. Bezeichnung: Bis-(4-dimethyl-aminophenyl)-2-hydroxy-3,6-disulfonaphthofuchsonimonium, Natriumsalz

60 Brillantschwarz (E 151):

Chem. Bezeichnung: 2-[4'-(4"-Sulfo-1"-phenylazo)-7'-sulfol'-naphthylazo]-l-hydroxy-8-acetylamino-naphthalin-3.5-disulfonsäure, Tetranatriumsalz

Bixin (E 160 b) (Annattoöl):

Chem. Bezeichnung: 3,7,12,16-Tetramethyl-octadecanonaen-(1,3,5,7,9,11,13,15,17)1-carbonsäure-18-carbonsäuremethylester

Chinolingelb wasserlöslich (E 104):

Chem. Bezeichnung:

Typ I: Dinatriumsalz der Chinophthalon-disulfonsäure Typ II: Dinatriumsalz der Chinophthalon-disulfonsäure und der 6-Methylchinophthalon-disulfonsäure

Erythrosin (E 127):

Chem. Bezeichnung: Monohydrat von 2,4,5,7-Tetrajodfluorescein, Dinatriumsalz

Patentblau V (E 131):

Chem. Bezeichnung: 2,4-Disulfo-5-hydroxy-4',4"-bis-(diäthylamino)-triphenylcarbinol-anhydrid, Calciumsalz oder Natriumsalz

Ponceau 4 R (E 124):

Chem. Bezeichnung: 1-(4-Sulfo-1-naphthylazo)-2-naphthol-6,8-disulfonsäure, Trinatriumsalz

Gelborange (E 110):

Chem. Bezeichnung: 6-Hydroxy-5-(4-sulfophenylazo)-2-naphthalinsulfonsäure, Dinatriumsalz

Tartrazin (E 102):

Chem. Bezeichnung: 5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-I(4-sulfophenyl)-azol-pyrazol-3-carbonsäure, Trinatriumsalz

und

Carotine, aber auch andere öllösliche Naturfarbstoffe, die physiologisch oder pharmakologisch wirkungslos sind.

Selbstverständlich können die Farbstoffe zur Erzielung bestimmter Farbnuancen auch miteinander vermischt dem Lösungsmittel beigefügt werden.

Die Herstellung der Tinten erfolgt vorzugsweise so, dass die einzusetzenden Filmbildner im Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch gelöst, die Lösung anschliessend grob filtriert und die restlichen Bestandteile, wie Farbstoff und Konservierungsmittel sowie die Trocknungsverzögerer zugerührt werden. Danach wird erneut grob filtriert. Die Viskosität wird je nach den Erfordernissen durch Zugabe weiterer Filmbildner oder Lösungsmittel auf einen Wert zwischen 2 und 40 mPa und die Oberflächenspannung auf 15 bis 40 mN/m bei 25 °C eingestellt. Danach erfolgt eine Sterilfiltration und gegebenenfalls, die Abfüllung in Kartuschen.

Man kann aber auch zuerst den Farbstoff und dann den Filmbildner im Lösungsmittel auflösen die Lösung filtrieren und hernach den Trocknungsverzögerer und das Konservierungsmittel eintragen. Auch hierbei wird nach erfolgter Fil-Agenzien zur Einstellung der Oberflächenspannung, am besten gelöst in demselben Lösungsmittel, die Viskosität und Oberflächenspannung in den gewünschten Bereich gebracht.

In einigen Fällen empfiehlt sich auch, einen Lösungsvermittler beizufügen. Dies gilt vor allem für Farbstoffe, die sich 55 in den gewählten Lösungsmitteln bzw. Lösungsmittelgemischen nicht in der gewünschten Konzentration lösen lassen.

Als Lösungsvermittler dient beispielsweise eine Ammoniumhyroxid-, Natrium-, Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonatlösung.

Die erfindungsgemäsen Tinten, bestehend im wesentlichen aus Lösungsmittel bzw. Lösungsmittelgemisch, gelöstem Farbstoff oder Farbstoffgemisch und den Filmbildnern, stellen ein variables an die Beschaffenheit der zu bedruckenden Tabletten-Oberflächen sowie des Druckkopfes anpassbares Rezeptursystem dar. Hierbei kann die Rezeptur innerhalb der gegebenen Grenzen, entsprechend dem eingesetzten Druckkopf und den Oberflächengegebenheiten der zu bedruckenden Materialien, z.B. der Anzahl und Ausgestaltung der auf der Oberfläche angebrachten Kerben oder Gravuren bei Filmtabletten, variiert werden, ohne dass eine Verschlechterung der Verarbeitbarkeit der Tinten eintritt.

Die erfindungsgemässen Tinten gestatten darüber hinaus eine Verarbeitbarkeit in einem breiten Frequenzbereich bis zu 4000 Hertz des Piezoschwingers. Es kommt bei Verwendung dieser Tinten nicht zu den gefürchteten Satellitenbildungen.

Die Tinten sind über mindestens ein Jahr lagerstabil und 10 bilden keine festen Partikel. Sie ergeben auch nach Stillstandszeiten von einigen Tagen im Druckkopf keine Probleme infolge von Düsenverstopfungen. Darüber hinaus haften die Tinten gut auf den bedruckten Oberflächen, sie sind schnell trocknend und gestatten das Aufbringen eines klaren. 15 gut lesbaren Schriftbildes.

Des weiteren sind die beschrifteten Obiekte lagerstabil. d.h. das Schriftbild verändert sich über einen langen Zeitraum nicht. Die erfindungsgemässen Tinten eignen sich zum Bedrucken aller für den menschlichen Konsum bestimmten

20 Erzeugnisse mit Hilfe von Unterdrucktintenstrahlschreibeinrichtungen. Besonders eignen sie sich zum berührungslosen Bedrucken von pharmazeutischen und Lebensmittelformlingen, insbesondere solchen mit nicht poröser Oberfläche, wie Lutschtabletten, Filmtabletten, Dragées, Kapseln und Bon-25 bons.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung noch näher erläutern:

30 Beispiel 1

Rezeptur.	
Ethylenglykolmonomethylether	75,0 g
1,2-Dimethoxyethan	9,4 g
Schellack	14,1 g
Erythrosin (E 127)	1,4 g
Ammoniak	0,1 g

Herstellung:

Die vorstehend genannte Menge Schellack wird im 40 Lösungsmittelgemisch bei Zimmertemperatur gelöst. Man führt den Farbstoff ein und macht schwach ammoniakalisch. Anschliessend wird nach starkem Rühren steril filtriert und in Kartuschen abgefüllt.

45 Viskosität der roten Tinte: 7.2 mPa·s/20 °C 30 mN/m/20 °C Oberflächenspannung:

Anwendung

Diese Tinte wurde mit Hilfe eines Unterdrucktintenstrahltration, durch Zugabe weiterer Mengen an Filmbildnern oder 50 druckkopfes auf Kapseln aufgebracht. Die Trockenzeit betrug dabei 4 Sekunden. Nach einer Stillstandszeit von 70 Min. schrieb der Druckkopf schon beim ersten Buchstaben wieder einwandfrei an. Nach Stillstandszeiten von bis zu 30 Tagen genügt ein leichter Druck auf den Tintenvorratsbehälter, um die Anlage wieder einsatzbereit zu machen. Die Tinte liess sich bei Frequenzen der Piezokristalle von 2000 und 3500 Hertz ohne Probleme verarbeiten. Diese Tinte konnte auch während 6 Monaten bei 40 °C gelagert werden, ohne eine Änderung der physikalischen Daten zu zeigen.

Beispiel 2 Rezeptur:

Ethylenglykolmonomethylether	75,4 g
65 1,2-Dimethoxyethan	11,9 g
Schellack	11,9 g
Polyvinylpyrrolidon	0,8 g
Erythrosin (E 127)	2.0 g

77 N		L2 Dithth	Hetaliur 15,0 g
Herstellung: Das Polyvinylpyrrolidon und anso	hliannand day Cahallaak	I,2-Dimethoxyethan Schellack	4,0-g
werden in das Lösungsmittelgemisch		Ethylcellulose	208
den Farbstoff zu und rührt bei 25 °C	hic zur völligen Auflö.	FD&C Blue Nr. 1	1.0 g
sung. Man filtriert von Schwebeteilch		5 Ammoniak, 10%ige wässrige Lösung	1525itling
Julia manara ton bentration			Filmt, Vetten
Viskosität der roten Tinte:	12 mPa · s/20 °C	Herstellung:	dien: simale
Oberflächenspannung:	30 mN/m/20 °C	Der Farbstoff wird unter Rühren un	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		Zugabe der Ammoniaklösung in das L	ösungsmittelgemisch
Beispiel 3 10		10 bei 10 °C eingetragen, man gibt Schell	ack und Äthylcellulose
		zu und rührt bis zum Erreichen der Zi	
Patentblau (E 131) 2,00 g fertige Tinte wird filtriert und in Kartuschen abgefüllt		schen abgefüllt.	
Acrylharze (Eudragit®)	5,50 g		
p-Hydroxybenzoesäuremethylester	0,20 g	Viskosität:	8,0 mPa · s/20 °C
p-Hydroxybenzoesäurepropylester	0,02 g	15 Oberflächenspannung:	28 mN/m/20 °C
Wasser	5,00 g		
Propylenglykolmonomethylether	87,30 g	Beispiel 7	
Herstellung:		Rezeptur:	
Analog Beispiel 1.		20 Ethylenglykolmonomethylether	84,5 g
Analog beispier 1.		1,2-Dimethoxyethan	9,1 g
Viskosität:	7 bis 8 mPa·s/20 °C	Ethylcellulose	3,6 g
Oberflächenspannung:	30 mN/m/20 °C	Erythrosin (E 127)	2,7 g
4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4			
Beispiel 4		25 Herstellung analog Beispiel 2.	
Rezeptur:		•	
Brillantsäuregrün (E 142)	4,0 g	Viskosität:	18,5 mPa·s/20 °C
Propylenglykolmonoethylether	85,0 g	Oberflächenspannung:	30 mN/m/20 °C
Schellack	10,0 g		
Ammoniak	1,0 g	30	
**	•	Beispiel 8	
Herstellung: In die das Brillantsäuregrün entha	Itanda I Sauna wird die	Rezeptur: Ethylenglykolmonomethylether	56,3 g
berechnete Menge Ammoniak bei 0 °		1.2-Dimethoxyethan	28,2 g
leitet, man gibt bei 20 °C den Schellag		35 Kollidon 25	14,1 g
völligen Homogenität. Die Tinte wird		Erythrosin (E 127)	1,4 g
Tomagen Tromogenium 2 to 11110 William			
Viskosität:	6,0 mPa·s/20 °C	Herstellung analog Beispiel 1.	
Oberflächenspannung:	30 mN/m/20 °C		
		40 Viskosität:	3,0 mPa·s/20 °C
Beispiel 5		Oberflächenspannung:	29 mN/m/20 °C
Rezeptur:			
Brillantschwarz (E 151)	1,0 g	Beispiel 9	
Propylenglykolmonomethylether	91,0 g	Dezentue:	
Schellack	5,0 g	Propylenglykolmonomethylether	86,0 g
Pharmacoat 603	3,0 g	Schellack	13,0 g
Hamtallynas		Natronlauge (30%ig)	1,0 g
Herstellung: Analog Beispiel 1.		Annattoöl (E 160 b)	2,0 g
Amenog neispier i.		Erythrosin (E 127)	2,0 g
Viskosität:	6,5 mPa·s/20 °C	Patentblau (E 131)	0,2 g
Oberflächenspannung:	30 mN/m/20 °C	TT 11	
		Herstellung:	. D
Mit dieser Tinte wurden Drucke vermittels eines Unter- Man rührt in das Lösungsmittel bei Ra			
drucktintenstrahldruckkopfes auf Eiern und Orangen aufge-		55 Schellack und die Natronlauge ein, filt Farbstoffe zu und filtriert die violette	
oracii, Die Trockenzeiten beirugen bei den Orangen + 3ek.		inte erneut stern.	
und bei den Eiern 5 Sek. Nach einer S	tillstandszeit von 2 Std.	Viskosität:	8.2 mPa · s/20 ° C
schrieb der Kopf ab erstem Buchstabe	n wieder einwandfrei.	Oberflächenspannung:	29 mN/m/20 °C
Nach Standzeiten von 40 Tagen genüg			-, mi // m/ 20 C
auf das Tintenreservoir, um die Betrie			
fes zu erreichen. Bei diesen Versuchen wurde bei einer Fre- Beispiel 10			
quenz von 4000 Herz gearbeitet. Die Tinte wies nach einem Jahr Lagerzeit keine Veränderung der physikalischen Daten Propylenglykolmonomethylether		97.20	
auf.	physikansonen Daten	Propylenglykolmonomethylether n-Butanol	87,30 g 5,00 g
		65 Acrylharz (Eudragit® RL 100)	5,50 g
Beispiel 6		Patentblau (E 131)	2,00 g
Rezeptur:		p-Hydroxybenzoesäurepropylester	0,02 g
Ethylenglykolmonomethylether	79,0 g	p-Hgydroxybenzoesäuremethylester	0,18 g D
	, •		-, 8 0

662 358 Herstellung analog Beispiel 9. 15,0 g Viskosikät: Oberflächenspannung: 1,0 g Mitdieser Tinte wurden nach dem Unterdruckverfahren Filmtabletten bedruckt. Die Trockenzeit lag bei 3 Sek. und die maximale Stillstandszeit des Kopfes, nach der ein einitiger elgemisch hylcellulose ratur. Die füllt. 'a·s/20 °C 1/m/20°C 84,5 g 9,1 g 3,6 g 2.7 g a·s/20°C

7.2 mPa·s/25 °C

28 mN/m/25 °C

/m/20°C

56,3 g 28,2 g 14,1 g 1.4 g

a·s/20°C /m/20°C

86,0 g 13,0g 1,0 g 2,0 g 2,0 g 0,2 g

peratur den tie drei steril.

> a·s/20 °C /m/20°C

87,30 g 5,00 g 5,50 € 2,00 g 0,02 g 0.18 2 3

wandfreier Druck möglich war, lag bei 60 Min. Nach einer Stillstandszeit von 5 Std. gegnügten 5000 Impulse mit erhöhter Amplitude auf die Piezokristalle, um den Tintenstrahldruckkopf wieder funktionsfähig zu machen. Nach einer Still-5 standszeit von 20 Tagen genügt ein leichter Druck auf die Tintenpatrone, um die Betriebsbereitschaft des Druckkopfes zu erreichen.